

Smoothing agent in lubricant compsn. for carding yarn - is methyl ester of higher carboxylic acid

Patent Number : DE4201978

International patents classification : B05D-005/00 D06M-013/224 D06M-015/263 D01G 029/00 D06M-013/184

• Abstract :

DE4201978 A At least one Me ester (I) of an 8-22C carboxylic acid is used as smoothing agent in the lubricant compsns. (II). Compsn. (II) contains (A) 60-90% (all pts. wt.) (I), (B) 5-39.95% emulsifiers, (C) 0.05-10% polymers (III) which are homo- and/or co-polymers of acrylic and/or methacrylic acid esters having limiting viscosity (at 20 deg C in THF) below 400 ml/g (D) 0-10% additives

Lubricating textile fibres for prepn. of carded yarns comprises treating them with aq. emulsion having active substance content on fibre wt. 1-6% (II), partic. by spraying emulsion on the fibres

ADVANTAGE - (I) are readily degraded biologically, unlike hydrocarbons used for same purpose, and have excellent spreading properties, unlike iso-Bu stearate (IV), leading to optimum fibre/fibre and fibre/metal friction during prepn. of carded yar (Dwg 0/0)

EP-587601 B At least one Me ester (I) of an 8-22C carboxylic acid is used as smoothing agent in the lubricant compsns. (II). Compsn. (II) contains (A) 60-90% (all pts. wt.) (I), (B) 5-39.95% emulsifiers, (C) 0.05-10% polymers (III) which are homo- and/or co-polymers of acrylic and/or methacrylic acid esters having limiting viscosity (at 20 deg C in THF) below 400 ml/g (D) 0-10% additives

Lubricating textile fibres for prepn. of carded yarns comprises treating them with aq. emulsion having active substance content on fibre wt. 1-6% (II), partic. by spraying emulsion on the fibres

ADVANTAGE - (I) are readily degraded biologically, unlike hydrocarbons used for same purpose, and have excellent spreading properties, unlike iso-Bu stearate (IV), leading to optimum fibre/fibre and fibre/metal friction during prepn. of carded

EP-587601 The use of one or more C8-22 fatty acid methyl esters as smoothing agents in lubricants for card spinning in admixture with 0.05 to 10% by weight, based on lubricant, of viscosity-improving homo-polymers and/or copolymers of esters of acrylic acid and/or methacrylic acid having limiting viscosities (eta) below 400 ml g-1, as measured in tetrahydrofuran at 20 deg C. ((Dwg.0/0))

US5439709 A The process of lubricating textile fibres in the prodn. of carded yarns comprises contacting the textile fibres with a lubricant compsn. consisting of a smoothing agent comprising 60-90 wt.% of a 8-22C, pref. 12-22C fatty acid methyl ester in admixt. with 0.05-10 wt.% of a viscosity enhancing homo- or copolymer of an ester of (meth)acrylic acid having a limiting viscosity below 400 ml g-(THF at 20 deg.C), w.r.t. wt. of the lubricant compsn.

USE/ADVANTAGE - Process is used for lubricating textiles. Biodegradable and has good spreading power. ((Dwg.0/0))

• Publication data :

Patent Family : DE4201978 A 19921203 DW1992-50 D06M-013/224 6p * AP: 1992DE-4201978 19920125

WO9221809 A1 19921210 DW1992-52 D06M-015/263 Ger 22p AP: 1992WO-EP01121 19920520 DSNW: AU BR CA JP US DSRW: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LU MC NL SE

AU9217932 A 19930108 DW1993-15 D06M-015/263 FD: Based on WO9221809 AP: 1992AU-0017932 19920520; 1992WO-EP01121 19920520

EP-587601 A1 19940323 DW1994-12 D06M-015/263 Eng FD: Based on WO9221809 AP: 1992EP-0910454 19920520; 1992WO-EP01121 19920520 DSR: AT BE CH DE ES FR GB IT LI

AU-659841 B 19950601 DW1995-30 D06M-015/263 FD: Previous Publ. AU9217932, Based on WO9221809 AP: 1992AU-0017932 19920520

EP-587601 B1 19950712 DW1995-32 D06M-015/263 Eng 9p FD: Based on WO9221809 AP: 1992EP-0910454 19920520; 1992WO-EP01121 19920520 DSR: DE ES FR GB IT

US5439709 A 19950808 DW1995-37 B05D-005/00 5p FD: Based on WO9221809 AP: 1992WO-EP01121 19920520; 1994US-0142451 19940126

DE59202885 G 19950817 DW1995-38 D06M-015/263 FD: Based on EP-587601. Based on WO9221809 AP 1992DE-5002885 19920520; 1992EP-0910454 19920520; 1992WO-EP01121 19920520

ES2073923 T3 19950816 DW1995-39 D06M-015/263 FD: Based on EP-587601 AP: 1992EP-0910454 19920520

Priority n° : 1991DE-4117670 19910529

Covered countries : 20

Publications count : 9

Cited patents : DE396975; FR1276531; GB-680220; EP-394802; WO9108336

• Patentee & Inventor(s) :

Patent assignee : (HENK) HENKEL KGAA

Inventor(s) : BECKER W; EICKEN U; MATHIS R; ROBRAHN K; STAPPER-DRUYEN S

• Accession codes :

Accession N° : 1992-408301 [50]

Sec. Acc. n° CPJ : C1992-181112

Derwent Classes : A14 A87 E17 F06 H08

• Update codes :

Basic update code : 1992-50

Equiv. update code : 1992-52; 1993-15,

1994-12, 1995-30, 1995-32, 1995-37, 1995-
38, 1995-39

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)



(51) Internationale Patentklassifikation 5 : D06M 15/263, 13/224	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 92/21809 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. Dezember 1992 (10.12.92)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP92/01121		(74) Gemeinsamer Vertreter: HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN; TFP/Patentabteilung, Postfach 10 11 00, D-4000 Düsseldorf 1 (DE).
(22) Internationales Anmeldedatum: 20. Mai 1992 (20.05.92)		(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), BR, CA, CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), MC (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent), US.
(30) Prioritätsdaten: P 41 17 670.7 29. Mai 1991 (29.05.91) DE P 42 01 978.8 25. Januar 1992 (25.01.92) DE		(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HENKEL KOMMANDITGESELLSCHAFT AUF AKTIEN [DE/DE]; Henkelstraße 67, D-4000 Düsseldorf 13 (DE).
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BECKER, Wolfgang [DE/DE]; Nordstraße 176, D-4050 Mönchengladbach 2 (DE). MATHIS, Raymond [FR/DE]; Sandstraße 12, D-4000 Düsseldorf (DE). EICKEN, Ulrich [DE/DE]; Gilleshütte 39c, D-4052 Korschenbroich (DE). ROBRAHN, Karin [DE/DE]; Große Furth 31, D-4020 Mettmann (DE). STAPPER-DRUYEN, Silvia [DE/DE]; Steinmetzstraße 23, D-4050 Mönchengladbach 1 (DE).		Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>
(54) Title: FATTY ACID METHYL ESTERS IN OILING AGENTS FOR USE IN CARDED-YARN SPINNING		
(54) Bezeichnung: FETTSÄUREMETHYLESTER IN SCHMÄLZMITTELN FÜR STREICHGARNSPINNEREI		
(57) Abstract		
The invention concerns the use of C ₈₋₂₂ fatty acid methyl esters in oiling agents for carded-yarn spinning, a method of oiling textile fibres intended for the manufacture of carded yarn, and oiling agents containing C ₈₋₂₂ fatty acid methyl esters and (meth)acrylates with limiting viscosities less than 400 ml·g ⁻¹ , measured at 20 °C in tetrahydrofuran.		
(57) Zusammenfassung		
Die Erfindung betrifft die Verwendung von C ₈₋₂₂ -Fettsäuremethylestern in Schmälzmitteln für die Streichgarnspinnerei, ein Verfahren zum Schmälzen von Textilfasern zur Herstellung von Streichgarnen und Schmälzmittel enthaltend C ₈₋₂₂ -Fettsäuremethylester und (Meth)Acrylate mit Grenzviskositäten unter 400 ml·g ⁻¹ , gemessen bei 20 °C in Tetrahydrofuran.		

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	FI	Finnland	MN	Mongolei
AU	Australien	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BB	Barbados	CA	Gabon	MW	Malawi
BE	Belgien	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	GR	Griechenland	PL	Polen
BJ	Benin	HU	Ungarn	RO	Rumänien
BR	Brasilien	IE	Irland	RU	Russische Föderation
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE*	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dänemark	MG	Madagaskar		
ES	Spanien	ML	Mali		

"Fettsäuremethylester in Schmälzmitteln für Streichgarnspinnerei"

Die Erfindung betrifft die Verwendung von C₈-C₂₂-Fettsäuremethylestern als Glättemittel in Schmälzmitteln für die Streichgarnspinnerei und ein Verfahren zum Schmälzen von Textilfasern zur Herstellung von Streichgarn. Des Weiteren betrifft die Erfindung Schmälzmittel enthaltend C₈-C₂₂-Fettsäuremethylester und Homo- und/oder Mischpolymere von Estern der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Grenzviskositäten [η] unter 400 ml·g⁻¹ in Mengen von 0,05 bis 10 Gew.-% - bezogen auf Schmälzmittel.

Textilfasern, die zu Streichgarnen verarbeitet werden, werden vor dem Spinnen einem Krempelprozeß unterworfen. Während des Krempelns, das der Parallelisierung der Fasern sowie der Herstellung eines Faserverbandes dient, werden die Textilfasern mechanisch sehr stark beansprucht. Zur Vermeidung von Faserschädigung infolge einer hohen Reibung zwischen Fasern und Metalloberflächen (Faser/Metall-Reibung) sowie zur Erzielung einer optimalen Reibung der einzelnen Fasern untereinander (Faser/Faser-Reibung) werden daher die Textilfasern vor dem Krempeln mit einem Glättemittel enthaltenden Schmälzmittel behandelt. Schmälzmittel enthalten Glättemittel zur Vermeidung von Faserschädigung und Emulgatoren, damit sie als Emulsion appliziert werden können, sowie ggf. weitere Additive. In vielen Fällen werden Schmälzmittel mit Kohlenwasserstoffen als Glättemittel eingesetzt. Da diese Glättemittel biologisch schwer abbaubar sind, werden sie mehr und mehr durch gut abbaubare Glättemittel für Schmälzmittel, beispielsweise

...

- 2 -

durch Fettsäureester, ersetzt (Textil Praxis International 1984 (8), 748-758).

Neben einer guten biologischen Abbaubarkeit ist ein gutes Spreitvermögen des Glätte- und Schmälzmittels auf der Faser unerlässlich. Schmälzmittel mit iso-Butylstearat oder 2-Ethylhexylstearat als Glättmittel sind zwar biologisch gut abbaubar, besitzen jedoch auf der Faser ein nicht zufriedenstellendes Spreitvermögen und damit verbunden keine optimale Faser-/Faser- und Faser/Metall-Reibung während der Streichgarnherstellung.

Aufgabe der Erfindung bestand somit in der Entwicklung eines Schmälzmittels für die Streichgarnspinnerei, das neben einer guten biologischen Abbaubarkeit ein hervorragendes Spreitvermögen auf der Faser besitzt.

Es wurde gefunden, daß die an das zu entwickelnde Schmälzmittel gestellten Anforderungen erfüllt werden, wenn C₈₋₂₂-Fettsäuremethylester als Glättmittel in Schmälzmitteln eingesetzt werden.

Gegenstand der Erfindung ist dementsprechend die Verwendung eines oder mehrerer C₈₋₂₂-Fettsäuremethylester als Glättmittel in Schmälzmitteln für die Streichgarnspinnerei.

Die erfindungsgemäß verwendeten Fettsäuremethylester sind handelsübliche Produkte, die durch die an sich bekannte Veresterung der freien Fettsäure oder durch Umesterung von Fettsäuretriglyceriden mit Methanol meist in Gegenwart von sauren Katalysatoren hergestellt werden. Bevorzugt im Sinne der Erfindung werden Fettsäuremethylester, die durch Umesterung der natürlichen Triglyceride wie Kokosöl, Sojaöl, Rüböl, Sonnenblumenöl, Palmöl und Talgfett hergestellt worden sind. Die dabei anfallenden Methylester können ohne weitere Aufbereitung, nach destillativer Aufbereitung oder auch nach Hydrierung der ungesättigten Anteile verwendet werden. Demnach können

...

- 3 -

Methylester von ungesättigten und/oder gesättigten Fettsäuren, vorzugsweise von Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, wie Lauryl-, Öl-, Stearin-, Behenyl-, Linol-und/oder Linolensäure, verwendet werden.

Die Fettsäuremethylester werden in den Schmälzmitteln für die Streichgarnherstellung bevorzugt in Mengen von 50 bis 95, vorzugsweise 60 bis 90 Gew.-% verwendet.

Als weitere Bestandteile können die erfindungsgemäßen Schmälzmittel Emulgatoren, Additive wie Korrosionsschutzmittel, Antistatika, Haftvermittler, Bakterizide, Antioxidantien, pH-Wert-Regulantien und Viskositätsverbesserer enthalten.

Als Emulgatoren eignen sich nichtionische, anionische und kationische Emulgatoren, beispielsweise Partialester von Di- und/oder Triglycerin, wie Triglycerinmonooleat, alkoxylierte, vorzugsweise ethoxylierte und/oder propoxylierte Fette, Öle, C₈-22-Fettsäuren, C₈-22-Fettalkohole und/oder C₈-22-Fettsäuremono- und/oder diethanolamide, wie gegebenenfalls ethoxylierte Ölsäuremono- oder diethanolamid, alkoxylierte, vorzugsweise ethoxylierte C₈-22-Fettsäuren, deren OH-Gruppe durch eine C₁₋₄-Alkoxygruppe ersetzt ist, Alkali- und/oder Ammoniumsalze von C₈-22-Alkylsulfonaten, Alkali- und/oder Ammoniumsalze von C₈-22-Alkylsulfosuccinaten, wie Natriumdioctylsulfosuccinat, und/oder Aminoxide, wie Dimethyldodecylaminoxid.

Als Viskositätsanhebung, d. h. zur Erhöhung der Viskosität des Schmälzmittels, können prinzipiell Triglyceride wie das höherviskose Rüböl oder polymere Verbindungen eingesetzt werden. Aus der deutschen Patentschrift DE 39 36 975 sind Spülöle bekannt, die zur Verhinderung der Abspritzneigung des Spülöls Fettalkoholpolymethacrylate enthalten. Aus der deutschen Offenlegungsschrift DE-A-39 24 160 sind Additive mit carboxylgruppenfreien Homo- und/oder Mischpolymere von Estern der Acrylsäure und/oder Methacryl-

...

- 4 -

säure mit Grenzviskositäten von wenigstens 300, bevorzugt 800 ml g⁻¹ bekannt. Diese Additive vermögen aufgrund ihrer hohen Grenzviskosität das Fadenzieh- und/oder das Haftvermögen von Ölen und/oder Fetten zu verbessern.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung galt es jedoch nicht das Fadenzieh- und/oder Haftvermögen der Schmälzmittel mit den Fettsäuremethylestern zu erhöhen, sondern deren Viskosität. Demnach war es eine weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung Schmälzmittel auf Basis von Fettsäuremethylestern mit Viskositäten bereitzustellen, die im Bereich der Viskositäten von mineralölbasierten Schmälzmitteln liegen. Dies gelang durch Zusatz von Homo- und/oder Mischpolymeren von Estern der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Grenzviskositäten [eta] unter 400 ml·g⁻¹ in Mengen von 0,05 bis 10 Gew.-% - bezogen auf Schmälzmittel - in besonderem Maße.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind demnach Schmälzmittel für die Streichgarnspinnerei enthaltend

60 bis 90 Gew.-% C₈-22-Fettsäuremethylester

5 bis 39,95 Gew.-% Emulgatoren und

0,05 bis 10 Gew.-% Homo- und/oder Mischpolymere von Estern der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Grenzviskositäten [eta] unter 400 ml·g⁻¹, gemessen bei 20 °C in Tetrahydrofuran und

0 bis 10 Gew.-% Additive.

Die wesentlichen Monomerbausteine der als Viskositätsverbesserer vorgesehenen Polymerverbindungen sind ausgewählte Ester der Acrylsäure und/oder der Methacrylsäure - im folgenden der Einfachheit halber als (Meth)Acrylate bzw. (Méth)Acrylsäureester bezeichnet. Die Alkoholkomponente dieser (Meth)Acrylate leitet sich von geradkettigen und/oder verzweigten monofunktionellen Alkoholen mit 4 bis 18 C-Atomen ab, wobei solche des

...

- 5 -

C-Kettenbereichs von 6 bis 12 besonders bevorzugt sind wie n-Butyl(meth)-acrylat, n-Hexyl(meth)-acrylat, n-Decyl(meth)acrylat und/oder 2-Ethyl-hexyl(meth)acrylat. Die Polymerverbindungen können Homopolymerisate und/oder Copolymerisate des angegebenen Typs sein, wobei im Bereich der Copolymerisate begrifflich zwei Klassen zu trennen sind. In der ersten Klasse werden unterschiedliche (Meth)Acrylate der angegebenen Definition miteinander copolymerisiert und bilden damit ein Copolymerisat. In der zweiten Klasse sind Copolymerisate solche mit Anteilen an polymerisierbaren Comonomeren, die nicht (Meth)Acrylate sind. Im letzten Fall sind höchstens etwa gleiche Mengenanteile der Comonomeren im Polymermolekül vorhanden. Zweckmäßigerweise liegt in diesem Fall der Comonomergehalt bei höchstens 35 Gew.-% und vorzugsweise bei nicht mehr als 25 Gew.-% - jeweils bezogen auf das Monomergemisch. Vergleichsweise geringe Mengen mit 5 bis 10 Gew.-% der Comonomeren im Polymermolekül können besonders zweckmäßig sein. Geeignete Comonomere der zuletzt genannten Art können beispielsweise Styrol und Styrolderivate wie Alkylstyrole, (Meth)Acrylate von monofunktionellen Alkoholen mit weniger als 4 C-Atomen, Acrylnitril, Vinylester von aliphatischen Carbonsäuren wie Vinylacetat und/oder Vinylester höherer aliphatischer Carbonsäuren mit bis zu 18 C-Atomen, die freien Methacrylsäure oder Acrylsäure, (Meth)Acrylsäureamid oder auch weitere übliche Comonomere sein. Besonders geeignete Polymere sind ausgewählt aus

Copolymerisaten von (Meth)Acrylaten, abgeleitet von Alkoholen mit 6 bis 12 C-Atomen und (Meth)Acrylsäure, wobei die Copolymerisation vorzugsweise im Gewichtsverhältnis von (Meth)Acrylat:(Meth)Acrylsäure im Bereich von 85:15 bis 98,5:1,5 hergestellt worden sind, oder

Copolymerisate von (Meth)acrylat, abgeleitet von Alkoholen mit 6 bis 12 C-Atomen, und Styrol und (Meth)Acrylsäure, wobei die Copolymerisate vorzugsweise im Gewichtsverhältnis (Meth)Acrylat:(Meth)Acrylsäure im Bereich 85:15 bis 98,5:1,5 hergestellt worden sind und 2 bis 25 Gew.-% der (Meth)-Acrylate durch Styrol ersetzt worden war.

6

...

- 6 -

Die Herstellung der Polymerverbindungen erfolgt insbesondere durch Emulsionspolymerisation in einem wäßrigen Medium. Bevorzugte Arbeitstemperaturen bei der Polymerisation liegen im Bereich von 70 °C bis 90 °C.

Die zur wäßrigen Emulsionspolymerisation eingesetzte Wasserphase enthält vorzugsweise oberflächenaktive Verbindungen, insbesondere anionische Tenside, zur Begünstigung der Wasserlöslichkeit der an sich weitgehend wasserunlöslichen Monomerverbindungen. Die Menge dieser Tenside kann beispielsweise bis zu 15 Gew.-% - bezogen auf das eingesetzte Monomere bzw. Monomergemisch - ausmachen und liegt zweckmäßigerweise im Bereich von etwa 1 bis 15 Gew.-% und insbesondere im Bereich von etwa 3 bis 10 Gew.-%, bezogen jeweils auf das Monomergewicht. Die oberflächenaktiven Verbindungen können in ihrer Gesamtheit von Anfang an eingesetzt werden, sie können aber auch gewünschtenfalls im Verlaufe der Reaktion dem wäßrigen Medium zugegeben werden. Geeignete anionische Tenside zählen beispielsweise zu den Klassen der Alkyl- bzw. Arylsulfonate, der Alkyl- bzw. Arylsulfate und der Ethersulfate. Geeignete Beispiele sind etwa Fettalkoholsulfate wie Natriumlaurylsulfat oder entsprechende Fettalkoholethersulfate wie das Natriumsalz eines C₁₂/14-Fettalkohol · 4 EO-Sulfats. Andere geeignete anionische Emulgatoren sind Alkylbenzolsulfonate, Alkylphenolsulfate bzw. Alkylphenoletersulfate. Eine wichtige Emulgatorenklasse sind Sulfobernsteinsäurederivate beispielsweise Dialkylsulfosuccinate oder Sulfosuccinate von alkoxylierten insbesondere ethoxylierten Alkanolen insbesondere Fettalkoholen.

Wichtig ist, daß die Reaktanten und das Reaktionssystem in adäquater Weise Sauerstoff-frei gehalten werden. Durch Spülung mit Inertgas und Durchführung der Polymerisationsreaktion unter Inertgas wird diese Bedingung in an sich bekannter Weise erfüllt. Geeignete Polymerisationskatalysatoren sind beispielsweise Ammoniumpersulfat oder Kaliumpersulfat. Bevorzugte Mengen des Katalysators liegen im Bereich von etwa 0,05 bis 0,8

...

- 7 -

Gew.-%, insbesondere im Bereich von etwa 0,1 bis 0,3 Gew.-% - bezogen auf eingesetzte Monomere.

Nach dem Verfahren der wäßrigen Emulsionspolymerisation fallen die Polymere direkt als wäßrige Emulsion an, die in dieser Form im Schmälzmittel eingesetzt werden können. Die Mengenangaben an Polymer ist stets auf Aktivsubstanzgehalt an Polymer der Emulsion bezogen, wenn keine anderen Angaben gemacht wurden.

Für den beabsichtigten Anwendungszweck dürfen die (Meth)Acrylathomo- oder copolymerisate keine zu hohe Grenzviskosität aufweisen, da ansonsten ein Fadenzug beobachtet wird und derartige Polymere nicht mehr in Wasser emulgiert werden können. Die Höchstgrenze der Grenzviskosität liegt bei 400, vorzugsweise 300 und insbesondere bei 250 ml g⁻¹, gemessen bei 20 °C in Tetrahydrofuran. Auf der anderen Seite sollte die Grenzviskosität [eta] über 50 und insbesondere über 150 ml g⁻¹, bestimmt nach angegebener Methode, betragen, damit in den angegebenen niederen Mengen eine Viskositätsverhöhung bemerkbar ist.

Die angegebenen Grenzviskositätszahlen [eta] sind fachüblich, vergleiche hierzu Vollmert "Grundriß der makromolekularen Chemie" Band III, Seiten 55-61, Karlsruhe 1982.

Die erfindungsgemäßen Schmälzmittel werden auf an sich bekannte Weise hergestellt, indem die angegebenen Bestandteile in den angegebenen Mengen bei Temperaturen zwischen 18 und 25 °C miteinander in beliebiger Reihenfolge gemischt werden. Die Polymere werden in Form ihrer wäßrigen Emulsionen eingesetzt, in der Regel als 10 bis 40 gew.-%ige Emulsionen an Aktivsubstanz.

...

- 8 -

Weiterer Erfindungsgegenstand ist ein Verfahren zum Schmälzen von Textilfasern zur Herstellung von Streichgarnen, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß die Textilfasern mit einer wäßrigen Emulsion behandelt werden, die einen Aktivsubstanzgehalt - bezogen auf das Fasergewicht - von 1 bis 6, vorzugsweise 2 bis 4 Gew.-% Schmälzmittel enthält.

Die wäßrige Emulsion wird bei Temperaturen zwischen 18 und 25 °C, vorzugsweise durch Sprühen auf die Textilfasern appliziert. Besonders günstig ist es, die Emulsion 6 bis 10 Stunden auf die Fasern einwirken zu lassen, bevor die Fasern gekrempelt und versponnen werden. Einzelheiten zur Behandlung von Fasern für die Herstellung von Streichgarnen ist dem Artikel "Neue Aspekte des Avivierens in der Streichgarnspinnerei" von Dr. Veitenhansl et. al. in "textil praxis international", August 1984, Seiten 748 bis 758 zu entnehmen.

Die wäßrige Emulsion wird in an sich bekannter Weise hergestellt, indem das Schmälzmittel auf Fettsäuremethylesterbasis mit Wasser bei Temperaturen zwischen 18 und 25 °C gemischt wird.

Als Textilfasern eignen sich Textilfasern natürlichen und/oder synthetischen Ursprungs, beispielsweise Wolle, Polyester oder Wolle/Polyester Mischungen. Die gegebenenfalls gefärbten Textilfasern liegen als Flocke vor.

Ein Schmälzmittel auf Fettsäuremethylesterbasis hat auf Textilfasern ein hervorragendes Spreitvermögen. Während der Streichgarnherstellung, insbesondere während des Krempel- und Spinnprozesses ist sowohl die Reibung einzelner Fasern untereinander als auch die Reibung zwischen Fasern und den Metallocberflächen optimal. Die hergestellten Streichgarne besitzen eine hohe Reißfestigkeit und eine gute Gleichmäßigkeit.

...

- 9 -

B e i s p i e l e

Bestimmung des Spreitvermögens

Auf ungefärbtes, mit Ethanol/Petrolether extrahiertes Wollgewebe (230 g/m²) wurden 2 g

A) Talgfettsäuremethylester

B) Schmälzmittel aus

73,4 Gew.-% Talgfettsäuremethylester

4,2 Gew.-% C₁₆/18-Fettalkohol + 5 Mol Ethylenoxid

2,5 Gew.-% C₁₂/14-Fettalkohol + 2 Mol Ethylenoxid

3,4 Gew.-% Kokosfettsäurediethanolamid

5,8 Gew.-% Ölsäure + 25 Mol Ethylenoxid

5,8 Gew.-% Phosphorsäureester von 2-Ethylhexanol + 2 Mol Ethylenoxid,
Kaliumsalz

0,4 Gew.-% 40 gew.-%ige Kalilauge

0,4 Gew.-% Konservierungsmittel (Mergal K11; Riedel de Haen) und

4,1 Gew.-% Wasser.

Viskosität nach Ubbelohde gemäß DGF C-IV-7 bei 25 °C = 6 mm²s⁻¹

C) Schmälzmittel analog B, jedoch mit lediglich 70,9 Gew.-% Talgfettsäuremethylester und zusätzlich 2,5 Gew.-% einer 30 gew.-%igen wässrigen Emulsion eines Polymers aus 80 Gew.-% Ethylhexylacrylat, 15 Gew.-% Styrol und 5 Gew.-% Methacrylsäure (= Polymer 1 aus Tabelle III).

Viskosität nach Ubbelohde gemäß DGF C-IV-7 bei 25 °C = 50 mm²s⁻¹.

D) Stearinsäure-isobutylester,

E) Stearinsäure-2-ethylhexylester,

die mit einem öllöslichen Farbstoff (Sudanrot 7 B) angefärbt war,
gegeben.

Anschließend wurde das Spreitvermögen des Fettsäureesters auf dem Wollgewebe im Normklima (20 °C, 65 % relative Feuchte) bestimmt. Als Maß für das

...

- 10 -

Spreitvermögen wurde der Durchmesser der benetzten Fläche nach einer bestimmten Zeit herangezogen. Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle I zusammengefaßt (je größer die benetzte Fläche ist, um so besser ist das Spreitvermögen).

Tabelle I: Spreitvermögen

Beispiel	Durchmesser in mm² der benetzten Fläche nach		
	1 Minute	3 Minuten	5 Minuten
A	38	50	56
B	35	48	55
C	35	45	53
D	32	40	43
E	28	40	43

Aus Tabelle I ist ersichtlich, daß der reine Methylester (A), das Schmälzmittel mit ausschließlich Methylester (B) und das mit Polymeren verdickte Schmälzmittel (C) besseres Spreitvermögen haben als die aus dem Stand der Technik bekannten Fettsäureester mit anderen Alkoholresten (D, E).

Anwendungsbeispiel

Auf 500 kg gefärbter, getrockneter, nicht avivierter Wollflocke wurden 20 kg eines Schmälzmittels mit der Zusammensetzung C in Form einer wäßrigen Emulsion (20 kg Schmälzmittel in 80 kg Wasser) durch Sprühen aufgebracht.

Nach einer Einwirkzeit von 7 Stunden wurde die Wollflocke in bekannter Weise zu Streichgarn Nm 7 verarbeitet.

...

- 11 -

Zum Vergleich wurde unter den genannten Bedingungen Wollflocke mit einem Schmälzmittel behandelt, das anstelle von 70,9 Gew.-% Talgfettsäuremethyl-ester und 2,5 g Polymeremulsion 73,4 Gew.-% Stearinsäure-isobutylester oder 73,4 Gew.-% Stearinsäure-2-ethylhexylether enthielt.

Die elektrostatische Aufladung der behandelten Wollflocke wurde am Ausgang der Krempel mit einem Feldstärkemeßgerät der Firma Eltex nach der Induktionsstrommethode (Meßabstand 100 mm) gemessen.

Die Messungen der Garnreißfestigkeit (cN/tex) und der Dehnung (%) wurden mit einem Statimat M der Firma Textechno im Normklima (20 °C, 65 % relative Feuchte) durchgeführt.

Die Garnungleichmäßigkeit des Streichgarns wurde mit einem Uster Tester III der Firma Zellweger-Uster im Normklima (20 °C, 65 % relative Feuchte) gemessen.

Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle II zusammengefaßt:

- 12 -

Tabelle II

Schmälzmittel, enthaltend als Fettsäureester	elektro- statische Aufladung KV/m	Garnreiß- festig- keit cN/tex	Dehnung %	Garnungleich- mäßigkeit %
Talgfettsäure- methyllester zum Vergleich: Stearinsäure- isobutylester	-5 -4	0,46 0,38	16,3 17,0	12,5 13,0
Stearinsäure- 2-ethylhexyl- ester	-5	0,40	14,8	14,2

Anstelle des in Schmälzmittels C eingesetzten Polymers können auch folgende (siehe Tabelle 3) eingesetzt werden. Sie liefern ein Spreitvermögen und in den Anwendungstest vergleichbare Ergebnisse. Die Polymere wurden hergestellt, indem man in einem Dreihalskolben versehen mit Rührer, Rückflußkühler, Tropfrichter 690 g demineralisiertes Wasser, 10 g Diethylhexylsulfosuccinat-Natriumsalz (als 75 %ige wäßrige Lösung) und 0,2 g Ammoniumperoxodisulfat vorlegte und auf 80 °C erhielt. Dazu wurden 300 g der Monomerenmischung gemäß Tabelle III zugegeben und eine Stunde bei 80 °C nachgeführt.

Man erhält feinteilige wäßrige Polymer-Emulsionen.

Die Grenzviskositäten der Polymeren wurden in Tetrahydrofuran bei 20 °C bestimmt.

...

- 13 -

Tabelle III: Polymere und Grenzviskosität [eta]

	Zusammensetzung in Gew.-%	Grenzviskosität in THF bei 20 °C
1	80 Ethylhexylacrylat 15 Styrol 5 Methacrylsäure	180
2	90 n-Butylacrylat 10 Methacrylsäure	350
3	97,5 Ethylhexylmethacrylat 2,5 Methacrylsäure	240
4	65 Ethylhexylmethacrylat 30 n-Decylmethacrylat 5 Methacrylsäure	200
5	40 Ethylhexylacrylat 50 n-Butylacrylat 10 Acrylsäure	170

- 14 -

P a t e n t a n s p r ü c h e

1. Verwendung eines oder mehrerer C₈-22-Fettsäuremethylester als Glättemittel in Schmälzmittel für die Streichgarnspinnerei.
2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ungesättigte und/oder gesättigte C₁₂-22-Fettsäuremethylester verwendet werden.
3. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäuremethylester in Mengen von 50 bis 95, vorzugsweise 60 bis 90 Gew.-% - bezogen auf Schmälzmittel - verwendet werden.
4. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäuremethylester in Mischung mit Emulgatoren, Additiven und Viskositätsverbesserer verwendet werden.
5. Verwendung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäuremethylester in Mischung mit 0,05 bis 10 Gew.-% - bezogen auf Schmälzmittel - Homo- und/oder Mischpolymeren von Estern der Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Grenzviskositäten [eta] unter 400 ml g⁻¹, gemessen bei 20 °C in Tetrahydrofuran, verwendet werden.
6. Schmälzmittel für die Streichgarnspinnerei enthaltend
60 bis 90 Gew.-% C₈-22-Fettsäuremethylester
5 bis 39,95 Gew.-% Emulgatoren und
0,05 bis 10 Gew.-% Homo- und/oder Mischcopolymere von Estern der

...

- 15 -

Acrylsäure und/oder Methacrylsäure mit Grenzviskositäten [eta] unter 400 ml g⁻¹, gemessen bei 20 °C in Tetrahydrofuran, und

0 bis 10 Gew.-% Additive.

7. Schmälzmittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Alkoholkomponente der (Meth)Acrylsäureester sich von geradkettigen und/oder verzweigten monofunktionellen Alkoholen mit 4 bis 18, vorzugsweise 6 bis 12 C-Atomen, ableiten.
8. Schmälzmittel nach einem der Ansprüche 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Mischpolymerisate der (Meth)Acrylsäureester bis 35, vorzugsweise bis 25 und insbesondere 5 bis 10 Gew.-% - bezogen auf Monomeremisch - polymerisierbare Comonomere enthalten.
9. Schmälzmittel nach einem der Ansprüche 6 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Mischpolymerisate Copolymerisate von (Meth)Acrylsäureester von Alkoholen mit 6 bis 12 C-Atomen und (Meth)Acrylsäure oder (Meth)Acrylsäureester von Alkoholen mit 6 bis 12 C-Atomen, (Meth)Acrylsäure und Styrol sind.
10. Schmälzmittel nach einem der Ansprüche 6 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die (Meth)Acrylsäureester Grenzviskositäten [eta] unter 300, vorzugsweise unter 250 und bevorzugt über 50 und insbesondere über 150 ml g⁻¹ bei 20 °C in Tetrahydrofuran, aufweisen.
11. Verfahren zum Schmelzen von Textilfasern zur Herstellung von Streichgarnen, dadurch gekennzeichnet, daß die Textilfasern mit einer wässrigen Emulsion behandelt werden, die einen Aktivsubstanzgehalt - bezogen auf das Fasergewicht - von 1 bis 6 Gew.-% Schmälzmittel nach einem der Ansprüche 6 bis 10 enthält.

...

- 16 -

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß die wässrige Emulsion auf die Textilfasern gesprüht wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 92/01121

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl.⁵ D06M 15/263 D06M 13/224

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl.⁵ C10M D06M

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE, C, 3936975 (TUDAPETROL NILS HANSEN) 24 January 1991 see the whole (cited in the application) --	1-12
A	FR, A, 1276531 (THE CHEMTRAND CORP.) 1961 see the whole --	1
A	GB, A, 680220 (SCHOU) 1 October 1952 see the whole -----	1

 Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

- * Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "B" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
07 September 1992 (07.09.92)Date of mailing of the international search report
2 October 1992 (02.10.92)Name and mailing address of the ISA/
EUROPEAN PATENT OFFICE

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT
ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9201121
SA 59974

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.
The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 23/09/92
The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
DE-C- 3936975	24-01-91	None	
FR-A- 1276531		BE-A- 598467 CH-A- 383324 DE-B- 1174290 GB-A- 920621 NL-C- 126453 NL-A- 259214	
GB-A- 680220		NL-B- 140244	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Akteur hein PCT/EP 92/01121

I. KLASSEKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei mehreren Klassifikationsymbolen sind alle anzugeben) ⁶		
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC		
Int.C1.5	D 06 M 15/263	D 06-M 13/224
II. RECHERCHIERTE SACHGEBIETE		
Recherchiertes Mindestpräfikat ⁷		
Klassifikationssystem	Klassifikationsymbole	
Int.C1.5	C 10 M	D 06 M
Recherchierte nicht zum Mindestpräfikat gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Sachgebiete fallen ⁸		
III. EINSCHLAGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN⁹		
Art. ^a	Kennzeichnung der Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile ¹²	Betr. Anspruch Nr. ¹³
X	DE,C,3936975 (TUDAPETROL NILS HANSEN) 24. Januar 1991, siehe Insgesamt (in der Anmeldung erwähnt) ---	1-12
A	FR,A,1276531 (THE CHEMSTRAND CORP.) 1961, siehe Insgesamt ---	1
A	GB,A, 680220 (SCHOU) 1. Oktober 1952, siehe Insgesamt -----	1
<p>* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen¹⁰ :</p> <p>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</p> <p>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmelddatum veröffentlicht worden ist</p> <p>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchebericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</p> <p>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</p> <p>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmelddatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</p> <p>"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmelddatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis der der Erfindung zugrundeliegenden Prinzipien oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</p> <p>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</p> <p>"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</p> <p>"A" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</p>		
IV. BESCHEINIGUNG		
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Abschlußdatum des Internationalen Rechercheberichts	
07-09-1992	- 2. 10. 92	
Internationale Recherchebehörde	Unterschrift des bevoilichtigten Bediensteten	
EUROPAISCHES PATENTAMT	W. HELLEMANS	

**ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 9201121
SA 59974

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalem Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 23/09/92.
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE-C- 3936975	24-01-91	Keine	
FR-A- 1276531		BE-A- 598467 CH-A- 383324 DE-B- 1174290 GB-A- 920621 NL-C- 126453 NL-A- 259214	
GB-A- 680220		NL-B- 140244	